

Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Director del Area de Mercados
Paseo de la Castellana nº 19
28046 Madrid

23 de enero de 2007

Muy Sres. Nuestros:

ZELTIA, S.A., de conformidad con lo establecido en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, procede por medio del presente escrito a comunicar el siguiente **HECHO RELEVANTE:**

“En la presentación de resultados anuales de 2006 de Johnson&Johnson (en adelante “J&J”) celebrada hoy, el Sr. William C. Weldon, Presidente y CEO de Johnson&Johnson, ha realizado una actualización de la estrategia regulatoria de su Compañía para Yondelis® en EE.UU.

Según ha declarado el Sr. Weldon, J&J actualmente espera presentar en 2008 a la FDA (Food and Drug Administration) la solicitud de autorización de comercialización de Yondelis® en EE. UU. para cáncer de ovario.

En relación a ello, ya en octubre de 2006 se anunció que el reclutamiento de pacientes en el ensayo pivotal de Fase III OVA-301 para cáncer de ovario está previsto que finalice en la primera mitad de 2007.

El Sr. Weldon asimismo ha indicado que actualmente J&J no planea presentar en 2007 la autorización de comercialización de Yondelis® en sarcoma de tejidos blandos (STB) en EE.UU. Los siguientes pasos en el desarrollo en EE.UU para esta indicación están siendo en la actualidad discutidos entre Pharma Mar y J&J, añadió el Presidente y CEO. de J&J.

En Julio de 2006, Pharma Mar ha presentado la solicitud de autorización de comercialización de Yondelis® en la Unión Europea para el tratamiento del sarcoma de tejidos blandos. En general, el tiempo medio empleado por la EMEA (Agencia Europea de Evaluación del Medicamento) en adoptar su decisión es de 12 meses.”

Sin otro particular, les saluda atentamente

Sebastián Cuenca Miranda
Secretario General